(19) 世界知的所有権機關 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年5月6日 (06.05.2004)

(10) 国際公願番号 WO 2004/038420 A1

(51) 国際特許分類7: G01N 33/574, C07K 16/18, 14/435

PCT/IP2003/011320

遊 (TOKITA,Susumu) [JP/JP]: 〒151-0064 東京都 渋 谷区 上原2-47-19 株式会社ペルセウスプロテオミク ス内 Tokyo (JP).

(21) 国際出職署号: (22) 国際出願日:

2003年9月4日(04.09.2003)

(74) 代理人: 平木 祐輔 . 外(HIRAKI, Yusuke et al.); 〒 105-0001 東京都港区 虎ノ門-丁目17番1号 虎ノ門5

(25) 国際出版の言葉:

日本様

森ビル 3F Tokyo (JP).

(26) 国際公開の貢訴:

日本ほ

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB. BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,

(30) 優先権データ:

PCT/IP02/08997 2002年9月4日(04.09.2002) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式

DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU. ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO. NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SR, SG. SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

会社ペルセウスプロテオミクス (PERSEUS PRO-TEOMICS INC.) [JP/JP]; 〒151-0064 東京都 渋谷区 上原二丁目 4 7 番 1 9 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ):油谷 済幸 (ABURATANLHiroyuki) [JP/JP]; 〒153-8904 東京都 目黒区 駒場4-6-1 東京大学先端科学技術研究セン ター内 Tokyo (JP). 緑川 泰 (MIDORIKAWA, Yutaka) [JP/JP]: 〒153-8904 東京都 目黒区 駒場4-6-1 東京大 学先端科学技術研究センター内 Tokyo (JP). 中野 清 孝 (NAKANO,Klyotaka) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県 御殿場市 胸門1丁目135番地 中外製業株式会社内 Shiznoka (JP). 大泉 厳雄 (OHIZUMI Jwao) [JP/JP]: 〒 412-8513 静岡県 御殿場市 駒門1丁目135番地 中外製 業株式会社内 Shizuoka (JP). 伊藤 行夫 (FTO,Yukio) [JP/JP]; 〒151-0064 東京都 渋谷区 上原2-47-19 株式 会社ペルセウスプロテオミクス内 Tokyo (JP). 時田 (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH. GM. KE. LS. MW. MZ. SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特件 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG),

添付公開書籍:

国際調査報告書 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書号 質の際には再公開される。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD OF DIAGNOSING CANCER BY DETECTING GPC3

(54) 発明の名称: GPC3の検出による癌の診断方法

(67) Abstract: It is intended to provide a method of diagnosing cancer by detecting a novel cancer marker in blood. By detecting cluble glypican 3 in a test sample, cancer can be diagnosed.

(57) 要約: 新規な血中癌マーカーの検出による癌の診断方法を提供する。被除試料中の可溶化グリピカン3を結出 ★ することにより癌を診断することができる。

明細書

GPC3の検出による癌の診断方法

技術分野

本発明は血中可溶性癌マーカーに関する。具体的には、被検試料中の可溶性グリビカン3 (GPC3)を検出し、癌を診断する方法に関する。

背景技術

細胞表面上に存在するヘパラン硫酸プロテオグリカンの新しいファミリーとしてグリピカンファミリーの存在が報告されている。現在までのところ、グリピカンファミリーのメンバーとして、5種類のグリピカン (グリピカン1、グリピカン2、グリピカン3、グリピカン4およびグリピカン5)が存在することが報告されている。このファミリーのメンバーは、均一なサイズ (約60kDa)のコアタンパク質を持ち、特異的でよく保持されたシステインの配列を共有しており、グリコシルフォスファチジルイノシトール (GPI) アンカーにより細胞膜に結合している。

グリビカン3 (GPC3)は、発生における細胞分裂やそのバターンの制御に深く関 わっていることが知られている。又、GPC3遺伝子が肝癌細胞において高発現して おり、GPC3遺伝子が肝細胞癌マーカーとして利用できる可能性があること知られ ている。

以前、本発明者らは抗GPC3抗体がADCC活性及びCDC活性を有しており肝癌の治療に有用であることを見出し、特許出願を行った(特願2001-189443)。

しかしながら、GPC3は腹結合タンパク質であり分泌型のPGC3タンパク質が存在 することは報告されておらず、GPC3タンパク質自体を血中の癌マーカーとして用 いることは検討されていなかった。

発明の開示

本発明者らは、グリビカン3 (GPC3) が358番目のアルギニンと359番目のセリ

ンの間で切断される事実を見出し、可容型GPC3が肝癌患者の血中に分泌されるという仮説を立て、GPC3サンドイッチELISA系を確立し、GPC3高発現であるヒト肝癌細胞BepC2の培養上清中に分泌型GPC3の存在を明らかにした。さらに、HepG2を移植したマウス血漿中のみならずヒト肝癌患者血清中の可溶型GPC3測定にも成功した。GPC3は肝癌マーカーであるAFPよりも早期の肝癌で遺伝子発現が認められるので、GPC3の検出は癌の診断として有用であると考えられた。また可容型GPC3はC末端断片側を認識する抗GPC3抗体では検出しにくい傾向にあることから、分泌型GPC3はN端断片優位と推定された。従って、N端を認識する抗GPC3抗体を用いるのが好ましいと考え、さらに鋭意検討を行い、本発明を完成させるに至った。GPC3は肝癌細胞株以外に、肺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、膵臓癌、リンバ腫などの癌細胞株においても発現が確認されているので、肝癌以外の診断にも適用できる可能性がある。

すなわち、本発明は以下の通りである。

- (1) 被検試料中の可溶化GPC3タンパク質を検出することを特徴とする癌の診断 方法、
- (2) 可溶化GPC3タンパク質が、GPC3のN端ペプチドである (1) の癌の診断方法。
- (3) GPC3のN増ペプチドがGPC3の第1番目のアミノ酸から第374番目のアミノ酸からなるアミノ酸配列中または第1番目のアミノ酸から第358番目のアミノ酸からなるアミノ酸配列中に含まれるペプチド断片である、(2)の癌の診断方法、
- (4) 被検試料が血液、血清、血漿のいずれかである(1) から(3) のいずれかの診断方法、
- (5) 肝臓癌である(1) から(4) のいずれかの診断方法、
- (6) 抗GPC3抗体を用いることを特徴とする(1)から(5)のいずれかの方法。
- (7)支持体に固定した抗GPC3抗体と標識物質で標識された抗GPC3抗体を用いる ことを特徴とする(6)の方法、
- (8) 標識物質がピオチンである(7) の方法、
- (9) 抗GPC3抗体を含む癌の診断薬、

- (10) 支持体に固定した抗GPC3抗体と、標識物質で標識された抗体を含むこと を特徴とする(9)の診断薬、
- (11) 肝臓癌である (9) 又は (10) の診断薬、
- (12) 抗GPC3抗体がGPC3のN端ペプチドを認識することを特徴とする (9) から (11) のいずれかの診断薬、
- (13) 抗GPC3抗体を含む診断キット、および
- (14) 支持体に固定した抗GPC3抗体と、標識物質で標識された抗体を含むこと を特徴とする(13)の診断キット。

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明は、被験試料中の可溶化グリピカンを検出することにより癌を検出する 方法である。

検出とは、定量的又は非定量的な検出を含み、例えば、非定量的な検出として は、単にGPC3タンパク質が存在するか否かの測定、GPC3タンパク質が一定の量以 上存在するか否かの測定、GPC3タンパク質の量を他の試料(例えば、コントロー ル試料など)と比較する測定などを挙げることができ、定量的な検出としては、 GPC3タンパク質の濃度の測定、GPC3タンパク質の量の測定などを挙げることができる。

被検試料とは、GPC3タンパク質が含まれる可能性のある試料であれば特に制限されないが、哺乳類などの生物の体から採取された試料が好ましく、さらに好ましくはヒトから採取された試料である。被検試料の具体的な例としては、例えば、血液、間質液、血漿、血管外液、脳脊髄液、清液、胸膜液、血清、リンパ液、軽液、尿などを挙げることができるが、好ましいのは血液、血清、血漿である。又、生物の体から採取された細胞の培養液などの、被検試料から得られる試料も本発明の被検試料に含まれる。

診断される癌は、特に制限されず、具体的には、肝癌、膵臓癌、肺癌、大腸癌、 乳癌、前立腺癌、白血病、リンパ腫などを挙げることができるが、好ましいのは 肝癌である。

1. 抗GPC3抗体の作製

å

本発明で用いられる抗GPC3抗体はGPC3タンパク質に特異的に結合すればよく、 その由来、種類(モノクローナル、ポリクローナル)および形状を問わない。具 体的には、マウス抗体、ラット抗体、ヒト抗体、キメラ抗体、ヒト型化抗体など の公知の抗体を用いることができる。

抗体はポリクローナル抗体でもよいが、モノクローナル抗体であることが好ま しい。

又、支持体に固定される抗GPC3抗体と標識物質で標識される抗GPC抗体はGPC3 分子の同じエピトーブを認識してもよいが、異なるエピトープを認識することが 好ましい。

エピトープとして認識する部位は特に制限されないが、GPC3タンパク質のN端 側 (アミノ酸1番目のMet~358番目のArgまたは1番目のMet~374番目のLys) に 存在するエピトーブを認識することが好ましい。

本発明で使用される抗GPC3抗体は、公知の手段を用いてポリクローナルまたは モノクローナル抗体として得ることができる。本発明で使用される抗GPC3抗体と して、特に哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノ クローナル抗体は、ハイブリドーマに産生されるもの、および遺伝子工学的手法 により抗体遺伝子を含む発現ベクターで形質転換した宿主に産生されるものを含 む。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマは、基本的には公知技術を使用し、以下のようにして作製できる。すなわち、GPC3を感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナルな抗体産生細胞をスクリーニングすることによって作製できる。

具体的には、モノクローナル抗体を作製するには次のようにすればよい。

まず、抗体取得の感作抗原として使用されるGPC3を、Lage, H. et al., Gene 188 (1997), 151-156に開示されたGPC3 (MXR7)遺伝子/アミノ酸配列を発現することによって得る。すなわち、GPC3をコードする遺伝子配列を公知の発現ベクター系に挿入して適当な宿主細胞を形質転換させた後、その宿主細胞中または

培養上清中から目的のヒトGPC3タンパク質を公知の方法で精製する。

また、天然のGPC3を精製して用いることもできる。

次に、この精製GPC3タンパク質を感作抗原として用いる。あるいは、GPC3の部分ペプチドを感作抗原として使用することもできる。この際、部分ペプチドはヒトGPC3のアミノ酸配列より化学合成により得ることもできるし、GPC遺伝子の一部を発現ペクターに組込んで得ることもでき、さらに天然のGPC3をタンパク質分解酵素により分解することによっても得ることができる。部分ペプチドとして用いるGPC3の部分は限られないが、N端側に存在するエピトープを認識する抗体を得ようとする場合は、GPC3のアミノ酸1番目のMet~358番目のArgまたは1番目のMet~374番目のLysまでのペプチドを用いればよいし、この部分のエピトープを含むより小さいペプチドを用いることもできる。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細 胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的に はげっ歯類の動物、例えば、マウス、ラット、ハムスター、あるいはウサギ、サ ル等が使用される。

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。例えば、一般的方法として、感作抗原を哺乳動物の腹腔内または皮下に注射することにより行われる。具体的には、感作抗原をPBS (Phosphate-Buffered Saline) や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものに所望により通常のアジュパント、例えばフロイント完全アジュパントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に4~21日毎に数回投与する。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することもできる。特に分子量の小さい部分ペプチドを感作抗原として用いる場合には、アルブミン、キーホールリンペットヘモシアニン等の担体タンパク質と結合させて免疫することが望ましい。

このように哺乳動物を免疫し、血清中に所盛の抗体レベルが上昇するのを確認 した後に、哺乳動物から免疫細胞を採取し、細胞融合に付されるが、好ましい免 疫細胞としては、特に脾細胞が挙げられる。

前記免疫細胞と融合される他方の親細胞として、哺乳動物のミエローマ細胞を

用いる。このミエローマ細胞は、公知の種々の細胞株、例えば、P3 (P3x63Ag8.653) (J. Immnol. (1979) 123, 1548-1550) 、 P3x63Ag8U.1 (Current Topics in Microbiology and Immunology (1978) 81, 1-7) 、 NS-1 (Kohler. G. and Milstein, C. Eur. J. Immunol. (1976) 6, 511-519) 、MPC-11 (Margulies. D.H. et al., Cell (1976) 8, 405-415) 、SP2/0 (Shulman, Met al., Nature (1978) 276, 269-270) 、FO (de St. Groth, S. F. et al., J. Immunol. Methods (1980) 35, 1-21) 、S194 (Trowbridge, I. S. J. Exp. Med. (1978) 148, 313-323) 、R210 (Galfre, G. et al., Nature (1979) 277, 131-133) 等が好適に使用される。

前記免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、基本的には公知の方法、たとえば、ケーラーとミルステインらの方法 (Kohler. G. and Milstein, C.、Methods Enzymol. (1981) 73, 3-46) 等に準じて行うことができる。

より具体的には、前配網胞融合は、例えば網胞融合促進剤の存在下に通常の栄養培養液中で実施される。融合促進剤としては、例えばポリエチレングリコール (PEG)、センダイウイルス (HYJ) 等が使用され、更に所望により融合効率を高めるためにジメチルスルホキシド等の補助剤を添加使用することもできる。

免疫細胞とミエローマ細胞との使用割合は任意に設定することができる。例えば、ミエローマ細胞に対して免疫細胞を1~10倍とするのが好ましい。前配細胞酸合に用いる培養液としては、例えば、前配ミエローマ細胞株の増殖に好適なRPMI1640培養液、MEM培養液、その他、この種の細胞培養に用いられる通常の培養液が使用可能であり、さらに、牛胎児血清(FCS)等の血清補液を併用することもできる。

細胞融合は、前配免疫細胞とミエローマ細胞との所定量を前配培養液中でよく 混合し、予め37℃程度に加温したPEG溶液(例えば平均分子量1000~6000程度) を通常30~60%(▼/v)の痩度で添加し、混合することによって目的とする融合 細胞(ハイブリドーマ)を形成する。続いて、適当な培養液を逐次添加し、遠心 して上清を除去する操作を繰り返すことによりハイブリドーマの生育に好ましく ない細胞融合剤等を除去する。

このようにして得られたハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えばHAT培養液(ヒポキサンチン、アミノブテリンおよびチミジンを含む培養液)で培養することにより選択される。上配HAT培養液での培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞(非融合細胞)が死滅するのに十分な時間(通常、数日~数週間)継続する。ついで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングおよび単一クローニングを行う。

目的とする抗体のスクリーニングおよび単一クローニングは、公知の抗原抗体 反応に基づくスクリーニング方法で行えばよい。例えば、ポリスチレン等ででき たピーズや市販の96ウェルのマイクロタイタープレート等の担体に抗原を結合さ せ、ハイプリドーマの培養上清と反応させ、担体を洗浄した後に酵素標識第2次 抗体等を反応させることにより、培養上清中に感作抗原と反応する目的とする抗 体が含まれるかどうか決定できる。目的とする抗体を産生するハイブリドーマを 限界希釈法等によりクローニングすることができる。この際、抗原としては免疫 に用いたものを用いればよく、また例えばCPC3のN端断片に対する抗体を得よう とする場合は、N端断片をスクリーニング用抗原として用いればよい。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上配ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球をin vitroでGPC3に感作し、感作リンパ球をヒト由来の永久分裂能を有するミエローマ細胞と融合させ、GPC3への結合活性を有する所望のヒト抗体を得ることもできる(特公平1-59878号公報参照)。さらに、ヒト抗体遺伝子の全てのレパートリーを有するトランスジェニック動物に抗原となるGPC3を投与して抗GPC3抗体産生細胞を取得し、これを不死化させた細胞からGPC3に対するヒト抗体を取得してもよい(国際特許出顧公開番号町094/25685号公報、W093/12227号公報、W092/03918号公報、W094/02602号公報参照)。

このようにして作製されるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、 通常の培養液中で継代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存 することが可能である。

当該ハイブリドーマからモノクローナル抗体を取得するには、当該ハイブリドーマを通常の方法に従い培養し、その培養上清として得る方法、あるいはハイブ

リドーマをこれと適合性がある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法などが採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、 一方、後者の方法は、抗体の大量生産に適している。

本発明では、モノクローナル抗体として、抗体遺伝子をハイブリドーマからクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型のものを用いることができる(例えば、Vandamme, A. M. et al., Eur. J. Biochem. (1990) 192, 767-775, 1990参照)。 具体的には、抗GPC3抗体を産生するハイブリドーマから、抗GPC3抗体の可変(V)領域をコードするmRNAを単離する。mRNAの単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法(Chirgwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-5299)、AGPC法(Chomczynski, P. et al., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159)等により行って全RNAを開製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia製)等を使用して目的のmRNAを開製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia製)を用いることによりmRNAを直接開製することもできる。

得られたmRNAから逆転写酵素を用いて抗体V領域のcDNAを合成する。cDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase Pirst-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業社製) 等を用いて行う。また、cDNAの合成および増幅を行うには、5'-Ampli FINDER RACE Kit (Clontech製) およびPCRを用いた5'-RACE法 (Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1988) 85, 8998-9002、Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932)等を使用することができる。

得られたPCR産物から目的とするDNA断片を精製し、ベクターDNAと連結する。 さらに、これより組換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを選択 して所望の組換えベクターを開製する。そして、目的とするDNAの塩基配列を公 知の方法、例えば、ジデオキシヌクレオチドチェインターミネーション法等によ り確認する。

目的とする抗GPC3抗体のV領域をコードするDNAを得たのち、これを、所望の抗 体定常領域 (C領域) をコードするDNAを含有する発現ベクターへ組み込む。

本発明で使用される抗GPC3抗体を製造するには、抗体遺伝子を発現制御領域、

MOUNT SUPERING STATES

例えば、エンハンサー、プロモーターの制御のもとで発現するよう発現ベクター に組み込む。次に、この発現ベクターにより、宿主細胞を形質転換し、抗体を発 現させる。

2 .

抗体遺伝子の発現は、抗体重頻 (H鎖) または軽鎖 (L鎖) をコードするDNAを 別々に発現ベクターに組み込んで宿主細胞を同時形質転換させてもよいし、ある いはH鎖およびL鎖をコードするDNAを単一の発現ベクターに組み込んで宿主細胞 を形質転換させてもよい (F0 94/11523 号公報参照)。

また、組換え型抗体の産生には上配宿主網胞だけではなく、トランスジェニック動物を使用することができる。例えば、抗体遺伝子を、乳汁中に固有に産生されるタンパク質(ヤギβカゼインなど)をコードする遺伝子の途中に挿入して融合遺伝子として調製する。抗体遺伝子が挿入された融合遺伝子を含むDNA断片をヤギの胚へ往入し、この胚を雌のヤギへ導入する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギまたはその子孫が産生する乳汁から所認の抗体を得る。また、トランスジェニックヤギから産生される所望の抗体を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert、K.M. et al., Bio/Technology (1994) 12、699-702)。

本発明では、上記抗体のほかに、人為的に改変した遺伝子組換え型抗体、例えば、キメラ抗体、ヒト型化(Humanized) 抗体を使用できる。これらの改変抗体は、既知の方法を用いて製造することができる。

キメラ抗体は、前配のようにして得た抗体V領域をコードするDNAをヒト抗体C 領域をコードするDNAと連結し、これを発現ベクターに組み込んで宿主に導入し 産生させることにより得られる。この既知の方法を用いて、本発明に有用なキメ ラ抗体を得ることができる。

ヒト型化抗体は、再構成 (reshaped) ヒト抗体とも称され、これは、ヒト以外の哺乳動物、例えばマウス抗体の相補性決定領域 (CDR; complementarity determining region) をヒト抗体の相補性決定領域へ移植したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知られている (欧州特許出願公開番号EP 125023号公報、W0 96/02576 号公報終限)。

2004036420A1 | >

RNSDOCIO: <WO

具体的には、マウス抗体のCDRとヒト抗体のフレームワーク領域(framework region: FR)とを連結するように設計したDNA配列を、CDR及びFR両方の末端領域にオーバーラップする部分を有するように作製した数個のオリゴヌクレオチドをブライマーとして用いてPCR法により合成する(WO98/13388号公報に配載の方法を参照)。

CDRを介して連結されるヒト抗体のフレームワーク領域は、相補性決定領域が 良好な抗原結合部位を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト抗体 の相補性決定領域が適切な抗原結合部位を形成するように、抗体の可変領域にお けるフレームワーク領域のアミノ酸を置換してもよい (Sato, K. et al., Cancer Res. (1993) 53. 851-856)。

キメラ抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の可変領域とヒト抗体由来の定常 領域とからなる。一方、ヒト型化抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の相補性 決定領域と、ヒト抗体由来のフレームワーク領域およびC領域とからなる。ヒト 型化抗体はヒト体内における抗原性が低下されているため、本発明の治療剤の有 効成分として有用である。

本発明で使用される抗体は、抗体の全体分子に限られず、CPC3に結合する限り、 抗体の断片又はその修飾物であってもよく、二価抗体も一価抗体も含まれる。例 えば、抗体の断片としては、Fab、F (ab') 2、Fv、I個のFabと完全なFcを有する Fab/c、またはH鎖若しくはL鎖のFvを適当なリンカーで連結させたシングルチェインFv (scFv) が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えばパパイン、ペ プシンで処理し抗体断片を生成させるか、または、これら抗体断片をコードする 遺伝子を構築し、これを発現ペクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させ る (例えば、Co, M.S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976、Better, M. & Horwitz, A. H. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496, Academic Press, Inc.、Plueckthun, A. & Skerra, A. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496, Academic Press, Inc.、Lamoyi, E., Methods in Enzymology (1989) 121, 652-663、Rousseaux, J. et al., Methods in Enzymology (1989) 121, 668-669、Bird, R. E. et al., TIBTECH (1991) 9, 132-137参照)。

scFvは、抗体のH鎖V領域とL鎖V領域とを連結することにより得られる。この scFvにおいて、H鎖V領域とL鎖V領域は、リンカー、好ましくはペプチドリンカー を介して連結される (Huston, J. S. et al.、Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883) 。 scFvにおけるH鎖V領域およびL鎖V領域は、本明細書 に抗体として記載されたもののいずれの由来であってもよい。 V領域を連結する ペプチドリンカーとしては、例えばアミノ酸12~19残基からなる任意の一本鎖ペプチドが用いられる。

scFvをコードするDNAは、前配抗体のH鎖またはH鎖V領域をコードするDNA、およびL鎖またはL鎖V領域をコードするDNAのうち、それらの配列のうちの全部又は所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を鋳型とし、その両端を規定するプライマー対を用いてPCR法により増幅し、次いで、さらにペプチドリンカー部分をコードするDNA、およびその両端が各々H鎖、L鎖と連結されるように規定するプライマー対を組み合せて増幅することにより得られる。

また、一旦scFyをコードするDNAが作製されると、それらを含有する発現ベク ター、および該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ること ができ、また、その宿主を用いることにより、常法に従ってscFyを得ることがで きる。

これら抗体の断片は、前配と同様にしてその遺伝子を取得し発現させ、宿主に より産生させることができる。本発明における「抗体」にはこれらの抗体の断片 も包含される。

抗体の修飾物として、標識物質等の各種分子と結合した抗グリビカン抗体を使用することもできる。本発明における「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物は、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによっ

て得ることができる。なお、抗体の修飾方法はこの分野においてすでに確立され ている。

さらに、本発明で使用される抗体は、二重特異性抗体 (bispecific antibody) であってもよい。二重特異性抗体はGPC3分子上の異なるエピトープを認識する抗原結合部位を有する二重特異性抗体であってもよいし、一方の抗原結合部位がGPC3を認識し、他方の抗原結合部位が壊職物質等を認識してもよい。二重特異性抗体は2種類の抗体の肌対を結合させて作製することもできるし、異なるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを融合させて二重特異性抗体産生融合細胞を作製し、得ることもできる。さらに、遺伝子工学的手法により二重特異性抗体を作製することも可能である。

前記のように構築した抗体遺伝子は、公知の方法により発現させ、取得することができる。哺乳類細胞の場合、常用される有用なプロモーター、発現させる抗体遺伝子、その3'側下流にポリ&シグナルを機能的に結合させて発現させることができる。例えばプロモーター/エンハンサーとしては、ヒトサイトメガロウイルス前期プロモーター/エンハンサー (human cytomegalovirus immediate early promoter/enhancer) を挙げることができる。

また、その他に本発明で使用される抗体発現に使用できるプロモーター/エンハンサーとして、レトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス40 (SV40) 等のウイルスプロモーター/エンハンサー、あるいはヒトエロンゲーションファクター1a (HEP1a) などの哺乳類細胞由来のプロモーター/エンハンサー等が挙げられる。

SV40プロモーター/エンハンサーを使用する場合はMulliganらの方法(Nature (1979) 277, 108)により、また、HEF1aプロモーター/エンハンサーを使用する場合はMizushimaらの方法(Nucleic Acids Res. (1990) 18, 5322)により、容易に遺伝子発現を行うことができる。

大騰薗の場合、常用される有用なプロモーター、抗体分泌のためのシグナル配 列及び発現させる抗体遺伝子を機能的に結合させて当該遺伝子を発現させること ができる。プロモーターとしては、例えばlaczプロモーター、araBプロモーター

BNSDOCID: «WO 200409420A1 I 3

を挙げることができる。 lacz プロモーターを使用する場合はWardらの方法 (Nature (1098) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-2427) により、あるいはaraBプロモーターを使用する場合はBetterらの方法 (Science (1988) 240, 1041-1043) により発現することができる。

抗体分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のベリプラズムに産生させる 場合、pelBシグナル配列 (Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169, 4379) を使用すればよい。そして、ベリブラズムに産生された抗体を分離した後、 抗体の構造を適切に組み直して (refold) 使用する。

複製起源としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、ウシパピローマウイルス (BPV) 等の由来のものを用いることができ、さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは、選択マーカーとしてアミノグリコシドトランスフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子、大服簡キサンチングアニンホスホリポシルトランスフェラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ葉酸濃元酵素 (dbfr) 遺伝子等を含むことができる。

本発明で使用される抗体の製造のために、任意の発現系、例えば真核細胞又は 原核細胞系を使用することができる。真核細胞としては、例えば樹立された哺乳 類細胞系、昆虫細胞系、真糸状菌細胞および酵母細胞などの動物細胞等が挙げら れ、原核細胞としては、例えば大腸菌細胞等の細菌細胞が挙げられる。

好ましくは、本発明で使用される抗体は、哺乳類細胞、例えばCHO、COS、ミエローマ、BHK、Vero、HeLa細胞中で発現される。

次に、形質転換された宿主細胞をin vitroまたはin vivoで培養して目的とする抗体を産生させる。宿主細胞の培養は公知の方法に従い行う。例えば、培養被として、DMEM、MEM、RPMI1640、IMDMを使用することができ、牛胎児血清 (FCS) 等の血清補液を併用することもできる。

前記のように発現、産生された抗体は、細胞、宿主動物から分離し均一にまで 精製することができる。本発明で使用される抗体の分離、精製はアフィニティー カラムを用いて行うことができる。例えば、プロテインAカラムを用いたカラム として、Hyper D. POROS、Sepharose P. P. (Pharmacia製) 等が挙げられる。そ

の他、通常のタンパク質で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何 ら限定されるものではない。例えば、上配アフィニティーカラム以外のクロマト グラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組み合わ せることにより、抗体を分離、精製することができる(Antibodies A Laboratory Manual. Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)。

2. GPC3の検出

BN9DOCID: 4WO____2004038429A1_L>

本発明において検出するGPC3は、特に限定されず、全長GPC3でも、その断片で もよい。GPC3断片を検出する場合には、N端断片でもC端断片でもよいが、好ま しくはN端断片である。又、ヘバラン硫酸などが付加されたGPC3タンパク質でも、 GPC3コアタンパク質でもよい。

被検試料に含まれるGPC3タンパク質の検出方法は特に限定されないが、抗GPC3 抗体を用いた免疫学的方法により検出することが好ましい。免疫学的方法として は、例えば、ラジオイムノアッセイ、エンザイムイムノアッセイ、蛍光イムノア ッセイ、発光イムノアッセイ、免疫沈降法、免疫比濁法、ウエスタンブロット、 免疫染色、免疫拡散法などを挙げることができるが、好ましくはエンザイムイム ノアッセイであり、特に好ましいのは酵素結合免疫吸着定量法 (enzyme-linked immunosorbent assay: ELISA) (例えば、sandwich ELISA) である。ELISAなどの 上述した免疫学的方法は当業者に公知の方法により行うことが可能である。

抗GPC3抗体を用いた一般的な検出方法としては、例えば、抗GPC3抗体を支持体 に固定し、ここに被検試料を加え、インキュペートを行い抗GPC3抗体とGPC3タン パク質を結合させた後に洗浄して、抗GPC3抗体を介して支持体に結合したGPC3タ ンパク質を検出することにより、被検試料中のGPC3タンパク質の検出を行う方法 を挙げることができる。

本発明において用いられる支持体としては、例えば、アガロース、セルロース などの不溶性の多糖類、シリコン樹脂、ポリスチレン樹脂、ポリアクリルアミド 樹脂、ナイロン樹脂、ポリカーポネイト樹脂などの合成樹脂や、ガラスなどの不 溶性の支持体を挙げることができる。これらの支持体は、ビーズやブレートなどの形状で用いることが可能である。ビーズの場合、これらが充填されたカラムなどを用いることができる。ブレートの場合、マルチウェルブレート(96穴マルチウェルブレート等)、やパイオセンサーチップなどを用いることができる。抗 GPC3抗体と支持体との結合は、化学結合や物理的な吸着などの通常用いられる方法により結合することができる。これらの支持体はすべて市販のものを用いることができる。

抗GPC3抗体とGPC3タンパク質との結合は、通常、緩衝液中で行われる。緩衝液としては、例えば、リン酸緩衝液、Tris緩衝液、クエン酸緩衝液、ホウ酸塩緩衝液、炭酸塩緩衝液、などが使用される。また、インキュペーションの条件としては、すでによく用いられている条件、例えば、4℃~室温にて1時間~24時間のインキュペーションが行われる。インキュペート後の洗浄は、GPC3タンパク質と抗GPC3抗体の結合を妨げないものであれば何でもよく、例えば、Tween20等の界面活性剤を含む緩衝液などが使用される。

本発明のGPC3タンパク質検出方法においては、GPC3タンパク質を検出したい被 検試料の他に、コントロール試料を設置してもよい。コントロール試料としては、 GPC3タンパク質を含まない陰性コントロール試料やGPC3タンパク質を含む陽性コ ントロール試料でどがある。この場合、GPC3タンパク質を含まない陰性コントロール試料で得られた結果、GPC3タンパク質を含む陽性コントロール試料で得られた結果、GPC3タンパク質を含む陽性コントロール試料で得られた結果と比較することにより、被検試料中のGPC3タンパク質を検出することが可能である。また、濃度を段階的に変化させた一連のコントロール試料を調製し、 各コントロール試料に対する検出結果を数値として得て、標準曲線を作成し、被 検試料の数値から標準曲線に基づいて、被検試料に含まれるGPC3タンパク質を定 量的に検出することも可能である。

抗GPC3抗体を介して支持体に結合したGPC3クンパク質の検出の好ましい態様と して、標識物質で標識された抗GPC3抗体を用いる方法を挙げることができる。

例えば、支持体に固定された抗GPC3抗体に被検試料を接触させ、洗浄後に、 GPC3タンパク質を特異的に認識する複離抗体を用いて輸出する。

具体的には、抗GPC3抗体を含む溶液をプレートなどの支持体に加え、抗GPC3抗体を支持体に固定する。プレートを洗浄後、タンパク質の非特異的な結合を防ぐため、例えばBSA、ゼラチン、アルブミンなどでブロッキングする。再び洗浄し、被検試料をプレートに加える。インキュベートの後、洗浄し、標識抗GPC3抗体を加える。適度なインキュベーションの後、プレートを洗浄し、ブレートに残った標識抗GPC3抗体を検出する。検出は当業者に公知の方法により行うことができ、例えば、放射性物質による標識の場合には液体シンチレーションやRIA法により検出することができる。酵素による標識の場合には基質を加え、基質の酵素的変化、例えば発色を吸光度計により検出することができる。基質の具体的な例としては、2、2-アジノビス(3-エチルベンゾチアゾリン-6-スルホン酸)ジアンモニウム塩(ABTS)、1、2-フェニレンジアミン(オルソ-フェニレンジアミン)、3、3、5、5・テトラメチルベンジジン(TME)などを挙げることができる。蛍光物質の場合には蛍光光度計により検出することができる。蛍光物質の場合には蛍光光度計により検出することができる。

本発明のGPC3タンパク質検出方法の特に好ましい態様として、ビオチンで標識 された抗GPC3抗体及びアビジンを用いる方法を挙げることができる。

具体的には、抗GPC3抗体を含む溶液をプレートなどの支持体に加え、抗GPC3抗

IMMODELD: VWD 2004036420A1 L >

体を固定する。プレートを洗浄後、タンパク質の非特異的な結合を防ぐため、例えばBSAなどでプロッキングする。再び洗浄し、被検試料をプレートに加える。インキュペートの後、洗浄し、ビオチン標識抗GPC3抗体を加える。適度なインキュペーションの後、プレートを洗浄し、アルカリホスファターゼ、ペルオキシダーゼなどの酵素と結合したアビジンを加える。インキュペーション後、プレートを洗浄し、アビジンに結合している酵素に対応した基質を加え、基質の酵素的変化などを指標にGPC3タンパク質を検出する。

本発明のGPC3タンパク質検出方法の他の態様として、GPC3タンパク質を特異的 に認識する一次抗体、及び該一次抗体を特異的に認識する二次抗体を用いる方法 を挙げることができる。

例えば、支持体に固定された抗GPC3抗体に被検試料を接触させ、インキュベーションした後、洗浄し、洗浄後に結合しているGPC3タンパク質を、一次抗GPC3抗体及び該一次抗体を特異的に認識する二次抗体により検出する。この場合、二次抗体は好ましくは標識物質により標識されている。

具体的には、抗GPC3抗体を含む溶液をプレートなどの支持体に加え、抗GPC3抗体を固定する。プレートを洗浄後、タンパク質の非特異的な結合を防ぐため、例えばBSAなどでプロッキングする。再び洗浄し、被検試料をプレートに加える。インキュペートの後、洗浄し、一次抗GPC3抗体を加える。適度なインキュペーションの後、プレートを洗浄し、次いで一次抗体を特異的に認識する二次抗体を加える。適度なインキュペーションの後、洗浄して、プレートに残った二次抗体を検出する。二次抗体の検出は前述の方法により行うことができる。

本発明のGPC3タンパク質の検出方法の他の態様としては、凝集反応を利用した 検出方法を挙げることができる。該方法においては、抗GPC3抗体を感作した担体 を用いてGPC3を検出することができる。抗体を感作する担体としては、不溶性で、 非特異的な反応を起こさず、かつ安定である限り、いかなる担体を使用してもよ い。例えば、ラテックス粒子、ベントナイト、コロジオン、カオリン、固定羊赤 血球等を使用することができるが、ラテックス粒子を使用するのが好ましい。ラ テックス粒子としては、例えば、ポリスチレンラテックス粒子、スチレン・ブタ ジエン共重合体ラテックス粒子、ポリピニルトルエンラテックス粒子等を使用することができるが、ポリスチレンラテックス粒子を使用するのが好ましい。感作した粒子を試料を混合し、一定時間攪拌した後に、試料中にGPC3抗体が高濃度で含まれるほど粒子の凝集度が大きくなるので、凝集を肉眼でみることによりGPC3を検出することができる。また、凝集による濁度を分光光度計等により測定することによっても検出することが可能である。

本発明のGPC3タンパク質の検出方法の他の態様としては、例えば、表面プラズモン共鳴現象を利用したパイオセンサーを用いた方法を挙げることができる。表面プラズモン共鳴現象を利用したパイオセンサーはタンパク質ータンパク質間の相互作用を微量のタンパク質を用いてかつ標識することなく、表面プラズモン共鳴シグナルとしてリアルタイムに観察することが可能である。例えば、BIAcore (Pharmacia製) 等のパイオセンサーを用いることによりGPC3タンパク質と抗GPC3抗体の結合を検出することが可能である。具体的には、抗GPC3抗体を固定化したセンサーチップに、被検試料を接触させ、抗GPC3抗体に結合するGPC3タンパク質を共鳴シグナルの変化として検出することができる。

本発明の検出方法は、種々の自動検査装置を用いて自動化することもでき、一 底に大量の試料について検査を行うことも可能である。

本発明は、癌の診断のための被検試料中のGPC3タンパク質を検出するための診断薬またはキットの提供をも目的とするが、該診断薬またはキットは少なくとも抗GPC3抗体を含む。該診断薬またはキットがELISA法に基づく場合は、抗体を固相化する担体を含んでいてもよく、抗体があらかじめ担体に結合していてもよい。該診断薬またはキットがラテックス等の担体を用いた複集法に基づく場合は抗体が吸着した担体を含んでいてもよい。また、該キットは、適宜、プロッキング溶液、反応溶液、反応溶液、反応溶液、試料を処理するための試薬等を含んでいてもよい。

図面の簡単な説明

図1は、Gene Chip を用いたGPC3 mRNAの発現解析の結果を示す図であり、図 1 AはGPC3の発現を、図1Bはアルファフェトプロテイン(APP)の発現を示す。 横軸のNL、CH、LC、WD、MDおよびPDはそれぞれ正常肝臓、肝炎症部位、肝硬変部 位、高分化癌、中分化癌および低分化癌を示す。

図2は、精製へパラン硫酸付加型のGPC3及びGPC3コアタンパク質のCBB染色像 を示す図である。

図3は、ヒト肝臓癌におけるGPC3遺伝子の発現を示す図である。

図4は、抗GPC3抗体を用いて行った可容型コアタンパク質のウエスタンブロッティングの結果を示す図である。

図5は、抗GPC3抗体を用いたサンドイッチELISAの原理を示す図である。

図 6 は、M6B1およびM18D4を用いたGPC3サンドイッチELISAのスタンダードカー プを示す図である。

図7は、GPC3の構造を示す模式図である。

図8は、ELISAにおける抗GPC3抗体の組み合わせを示す図である。

図9は、様々な組み合わせの抗GPC3抗体を用いたGPC3サンドイッチELISA系の スタンダードカープを示す図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例により、本発明を具体的に説明する。但し、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

本願明細書記載の実施例において、以下の材料を用いた。

可答型GPC3、可容型GPC3コアタンパク質の発現ベクターとして、pCAGGSにDHFR 遺伝子及びネオマイシン耐性遺伝子を組み込んだpCXND2、pCXND3を用いた。

DXB11はATCCより購入した細胞を用い、培養には5%FBS (GIBCO BRL CAT* 10099-141, LOT* A0275242) / Minimum Essential Medium Alpha medium (α MEM(+)) (GIBCO BRL CAT* 12571-071) / 1% Penicillin- Streptomycin (GIBCO BRL CAT* 15140-122) を用いた。DXB11を用いた発現株の選抜には、500μg/mL Geneticin (GIBCO BRL CAT* 10131-027) / 5% FBS/α MEM without ribonucleosides and deoxyribonucleosides (GIBCO BRL CAT* 12561-056) (α MEM(-)) / PSあるいは同培地に終決度25mとなるようにMTXを加えたものを用いた。

HepG2はATCCより購入した細胞を用い、10% FBS /ダルベッコの改変イーグル培

地 (Dulbecco's Modified Bagle Medium, DMEMO) (GIBCO BRL CAT# 11995-065)/ PSで培養を行った。

ハイブリドーマは10%FBS / RPMI1640 / 1 x HAT media supplement (SIGMA CA T# H-0262) / 0.5 x BM-Condined H1 Hybridoma cloning supplement (Roche CA T# 1088947)で培養した。

実施例1 ヒトGPC3 (GPC3) cDNAのクローニングおよび発現解析

ヒトグリピカン3 (以下GPC3) をコードする全長cDNAのクローニング

ヒトGPC3をコードする全長cDNAは、大腸癌細胞株Caco2より常法により調製した1st strand cDNAを鋳型とし、Advantage2 kit (CLONTECH社 Cat. No. 8430-1)を用いたPCR反応により増幅した。すなわち、2μ1のCaco2由来cDNA、1μ1のセンスプライマー(配列番号1)、1μ1のアンチセンスプライマー(配列番号2)、5μ1のAdvantage2 10xPCR buffer、8μ1のdNTP mix (1.25 mM)、1.0μ1の Advantage polymerase Mixを含む50μ1の反応液を、94℃で1分、63℃で3の秒、68℃で3分からなるサイクルを85回行った。PCR反応による増幅産物は(pGEM-T Easy Vector System I (Promega社Cat. No. A1360)を用いてTAベクターpGEM-T easyに挿入した)ABI3100 DNAシーケンサーを用い配列の確認を行った結果、ヒトGPC3の全長をコードするcDNAを単離した。配列番号3で表される配列はヒトGPC3度公子の塩基配列を、配列番号4で表される配列はヒトGPC3度のアミノ降配列を示す。

配列番号1:GATATC-ATGGCCGGGACCGTGCGCACCGCGT 配列番号2:GCTAGC-TCAGTGCACCAGGAAGAAGAAGCAC

GeneChipを用いたヒトGPC3 mRNA発現解析

BMSDOCID: <WO____2004038420A1_J_>

24例の肝臓癌腫瘍部(高分化癌: ND、中分化癌: ND、低分化癌: PD) 、16例の肝臓癌非癌部(肝炎部位: CEI、肝硬変部位: LC) 、8例の正常肝臓: NL (インフォームドコンセント取得済み、東京大学医学部及び埼玉癌センターにおいて入手) におけるmRNA発現解析をGeneChip III UG-95A Target (Affymetryx社) を用いて行っ

た。すなわち、上配各組織より180GEN(日本ジーン社)を用いてトータルRMAを 調製した後、それぞれ15μgのtotal RMA を使用し、Expression Analysis Technical Manual (Affymetryx社) に準じて遺伝子発現解析を行った。

その結果、図1に示すようにヒトGPC3遺伝子 (Probe Set ID:39350_at) は肝癌の分化の程度に関わらず多くの症例においてmRNAの発現量が正常肝組織に比べ明らかに高いことが確認された。さらに、現在最もよく肝癌の診断マーカーとして使用されているアルファフェトプロテイン(Probe Set ID:40114_at)のmRNA発現と比較した結果、アルファフェトプロテインのmRNA発現がほとんどみられない高分化癌においてもGPC3は十分なmRNAの発現の亢進が認められ、かつmRNA発現亢進している割合がGPC3において高いことが明らかとなった。以上のことより、GPC3の輸出は肝癌の早期診断法として有用と考えられる。

実施例2 抗GPC3抗体の作製

可溶型ヒトGPC3の作製

抗GPC3抗体作製のための材料として、C末端側の疎水性領域を欠損させた可溶型GPC3タンパク質を作製した。

東大先端研より供与された完全長ヒトGPC3 cDNAを含むプラスミドDNAを用い、可容型GPC3 cDNA発現プラスミドDNAを構築した。 C末端側の疎水領域 (564-580 アミノ酸) を除くように設計した下流プライマー (5'- ATA GAA TTC CAC CAT GGC CGG GAC CGT GCG C-3' (配列番号5)) とBcoRI配験配列、Kozak配列を加えた上流プライマー (5'- ATA GGA TCC CTT CAG CGG GGA ATG AAC GTT C-3' (配列番号6) を用いてPCRを行った。得られたPCR断片(1711bp)をpCXND2-Flag にクローニングした。作製された発現プラスミドDNAをCHO細胞DXB11株へ導入し、500μg/mL Geneticin での通抜により、可容型GPC3高発現CHO株を得た。

1700 cm²ローラーボトルを用い可溶型GPC3高発現CHO株の大量培養を行い、培養上清を回収し精製を行った。培養上清をDEAE sepharose Fast Flow (Amersham CAT# 17-0709-01)にチャージし、洗浄後、500mM NaClを含むパッファーにより溶出した。次に、Anti-Flag M2 agarose affinity gel (SIGMA CAT#A-2220) を用いてアフィニティー精製を行った。溶出は200μg/mLのFLAGペプチドにより行っ

た。 Centriprep-10 (Millipore CAT#4304) による機箱後、 Superdex 200 HR 10/30 (Amersham CAT# 17-1088-01) によるゲルろ過を行いFLAGペプチドを除去した。 最後にDEAE sepharose Fast Flowカラムを用いて濃縮し、同時にTween20を含まないPBS (500mMのNaC1を含む) で溶出を行うことによりパッファー置換を行った。

可溶型ヒトGPC3コアタンパク質の作製

上記野生型ヒトGPC3 cDNAをテンプレートとし、アッセンブリーPCR法によって 495番目と509番目のSerをAIaに置換させたcDNAを作製した。この際、C末端に Hisタグが付加されるようにブライマーを設計し、得られたcDNAをpCXND3ペクターにクローニングした。作製された発現プラスミドDNAをDXB11株へ導入し、500 μg/mL Geneticin での選抜により、可答型CPC3コアタンパク質高発現CHO株を得た。

1700 cm'ローラーボトルを用い大量培養を行い、培養上清を回収し精製を行った。培養上清をQ sepharose Fast Flow (Amersham CAT* 17-0510-01)にチャージし、洗浄後、500mM NaClを含むリン酸パッファーにより溶出した。次に、Chelating sepharose Fast Flow (Amersham CAT* 17-0575-01)を用いてアフィニティー精製を行った。10~150mMのイミダゾールでグラジエント溶出を行った。最後にQ sepharose Fast Flow を用いて濃縮し、500mM NaClを含むリン酸パッファーにより溶出した。

SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動の結果、50~300kDaのスメアなバンドと、約40kDaのバンドが得られた。図2に電気泳動の結果を示す。GPC3は69kDaのC末端にヘバラン硫酸付加配列を有するプロテオグリカンである。スメアなバンドはヘバラン硫酸修飾を受けたGPC3であると考えられた。約40kDaのバンドはアミノ酸シークエンスの結果、GPC3のN末端側断片を起点としており、GPC3は何らかの切断を受けていることが予想された。

以下のハイブリドーマのスクリーニングにおいてヘパラン硫酸に対する抗体を 排除するため、ヘパラン硫酸付加シグナル配列である495番目と509番目のSerを Alaに置換させた可溶型GPC3コアタンパク質を作製した。同様にCHO高発現株を維 築し、培養上清よりHisタグを利用したアフィニティー精製を行った。SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動の結果、70kDa、40kDa、30kDaの3つのパンドが得られた。アミノ酸シークエンスの結果、30kDaのパンドはGPC3のC末端側断片であることが判明し、GPC3は358番目のアルギニンと859番目のセリンの間で何らかの酵素的な切断を受けていることが示された。ヘパラン硫酸付加型GPC3でこの30kDaのパンドが見られなかったのは、ヘパラン硫酸が付加しているためスメアなパンドになっていたためと思われる。GPC3が特定のアミノ酸配列で酵素的な切断を受けることは新しい知見であり、生物学的意義に関しては明らかにされていない。本発明者らは、この結果より肝癌患者においても膜上のGPC3が切断を受け、可容型としてGPC3が血中に分泌されるという仮説を立てた。GPC3は肝癌腫瘍マーカーであるAFPと比較してより早期肝癌患者で遺伝子の発現が高値であることを見出した(図1)ので、AFPより臨床的有用性の高い新しい腫瘍マーカーとしての可能性について検討するため、実施例2以降に配載のように、抗GPC3抗体を作製し、サンドイッチBLISA系を構築した。

抗GPC3抗体の作製

ヒトGPC3とマウスGPC3のホモロジーはアミノ酸レベルで94%の高い相同性を示すため、通常のマウスに免疫しても抗GPC3抗体を得難い可能性を考え、自己免疫疾患マウスであるMRL/lprマウスを免疫動物として用いた。MRL/lprマウス(CRL)5匹に可溶型GPC3を免疫した。初回免疫には免疫タンパク質を100μg/匹となるように調製し、FCA(フロイント完全アジュパント (H37 Ra)、Difco (3113-60)、ベクトンディッキンソン (cat #231131)) を用いてエマルジョン化したものを皮下に投与した。2週間後に50μg/匹となるように調製したものをFIA(フロイント不完全アジュパント、Difco (0639-60)、ベクトンディッキンソン (cat #263910)) でエマルジョン化したものを皮下に投与した。以降1週間間隔で追加免疫を合計5回行った。最終免疫については50μg/匹となるようにPBSに希釈し尾静脈内に投与した。GPC3コアタンパク質をコートしたイムノブレートを用いたELISAによりGPC3に対する血清中の抗体価が数和しているのを確認後、マウ

スミエローマ網胞P3UIとマウス脾躁細胞を混合し、PEGI500 (ロシュ・ダイアグノスティック、cat#783 641) により細胞融合を行った。96六培養プレートに播種し、翌日よりHAT培地で選択後培養上清をELISAでスクリーニングした。陽性クローンについては限界希釈法によりモノクローン化した後、拡大培養を行い培養上清を回収した。ELISAによるスクリーニングは、GPC3コアタンパク質との結合活性を指揮に行い、強い結合能を有する抗GPC3抗体を6クローン得た。

抗体の精製はHi Trap ProteinG HP (Amersham CAT#17-0404-01)を用いて行った。 ハイプリドーマ培養上清を直接カラムにチャージし、結合パッファー (20mM リン酸ナトリウム (pH7.0)) にて洗浄後、溶出パッファー (0.1M グリシン-HC1 (pH2.7)) で溶出した。溶出は中和パッファー (1M Tris-HC1 (pH9.0)) を加えたチューブに行い直ちに中和した。抗体画分をブールした後、0.05%Tween20/PBSで一昼夜透析を行いパッファー置換した。精製された抗体は0.02%となるようにNaN,を添加した後、4℃で保管した。

FF.

抗GPC3抗体の解析

2004036420A1[_>

抗体濃度はヤギ抗マウス IgG (gamma) (ZYMED CAT# 62-6600) とアルカリフォスファターゼ - ヤギ抗マウス IgG (gamma) (ZYMED CAT# 62-6622) を用いたマウス IgGサンドイッチELISAを行い、市販の精製マウス IgGI抗体 (ZYMED CAT#02-6100) をスタンダードとして定量した。

抗 GPC3 抗体のアイソタイピングは、ImmunoPure Monoclonal Antibody Isotyping Kit II (PIERCE CAT# 37502)を用い、方法は添付のマニュアルに従った。アイソタイピングの結果全てIgGIタイプであった。

GPC3コアタンパク質を用いたウエスタンブロッティングにより抗GPC3抗体のエピトープ分類を行った。100ng/レーンとなるように可溶型GPC3コアタンパク質を10%SDS-PAGE mini (TEFCO CAT#01-075) にチャージし、電気泳動 (60V 30min, 120V 90min) 後、Trans - Blot SD Semi-Dry Blectrophoretic Transfer Cell (BIO-RAD) を用いてイモビロン-P (Millipore CAT#IPVH R85 10) ヘトランスファーした(15V 60min)。membraneをTBS-T (0.05% Tween20, TBS) で軽く洗った後、

5%スキムミルク入りTBS-Tで1時間(室温) あるいは一晩(4℃)振とうした。TBS-Tで約10分間振とうした後、1%スキムミルク入りTBS-Tで0.1~10μg/mLに希釈した各抗GPC3抗体を加え1時間振とうした。TBS-Tで洗い(10分間x3回)、1%スキムミルク入りTBS-Tで1.1000に希釈したHRP-抗マウスIgG抗体(Amersham CAT#NA931)で1時間振とう後、TBS-Tで洗った(10分x3回)。発色はECL-Plus (Amersham RPN2132)を用いて行い、Hyperfilm ECL (Amersham CAT# RPN2103K)を用いて現像した。図4にウエスタンブロット解析の結果を示す。40kDaのパンドに反応する抗体はN末端にエピトーブを有し、30kDaのパンドに反応する抗体はN末端にエピトーブを有し、30kDaのパンドに反応する抗体はC末端にエピトーブを有すると判断し分類した。N末端側を認識する抗体としてM6B1、M18D4、M19B11、C末端側を認識する抗体としてM5C11、M13B3、M3B8を得た。BIACOREを用いた解析の結果、各抗体のKD値は0.2~17.6nMであった。

実施例3 可溶性GPC3の検出

マウス異種移植(xenograft)モデル

6週令離性のSCIDマウス(Fox CHASE C. B-17/Icr-scid Jc1、日本クレア株式会社)の腹部皮下へとト肝癌HepG2細胞を300万個移植した。腫瘤が充分に形成された53日後にHepG2 移植SCIDマウス *1, 3, 4の後大静脈より全採血し、EDTA-2Naとアプロチニン存在下(ニプロネオチューブ真空採血管、NIPRO、NT-EA0205)で血漿を調製し、測定日まで-20℃で保管した。なお、HepG2移植SCIDマウス *2はHepG2移植62日後に、HepG2移植スードマウス *1, 2は移植66日後に後大静脈より全採血した。対照として、同週令の正常SCIDマウスから同様の操作で血漿を調製した。

サンドイッチELISA

血中の可溶型GPC3を検出するため、GPC3のサンドイッチBLISA系を構築した。 96ウェルブレートにコートする抗体にはMGBIを、MGBIに結合したGPC3を検出する 抗体としてビオチンで壊職したMISD4を用いた。発色には高い検出感度を達成す るためDAKO社のAMPAKを用いた。 96ウェルイムノブレートに 10μ g/mLとなるように抗GPC3抗体をコーティングパッファー (0. 1M NaHCO, (pH9.6), 0.02X (w/v) NaN, で希釈したものをコートし、4℃で一晩インキュペートした。翌日300 μ L/wellの洗浄パッファー (0. 05X (v/v) Tween20, PBS)で3回洗浄後、 200μ Lの希釈パッファー (50mM Tris-HCI (pH8.1), 1mM MgCl, 150mM NaCl, 0.05X (v/v) Tween20, 0.02X (w/v) NaN, 1X (w/v) BSA)を加えブロッキングを行った。室温で数時間後、あるいは4℃で一晩保管後、マウス血漿、あるいは培養上清を希釈パッファーで適当に希釈したものを加え1時間室温でインキュペートした。 300μ L/ウェルのRBで3回洗浄後、希釈パッファーで 10μ g/mLとなるように希釈したビオチン標識した抗GPC3抗体を加え1時間室温でインキュペートした。 300μ L/ウェルのRBで3回洗浄後、希釈パッファーで1/1000に希釈したAP-ストレプトアビジン(27MED)を加え、1時間室温でインキュペートした。 300μ L/wellの洗浄パッファーで5回洗浄した後、添付のプロトコールに従いAMPAX (DAKO CAT*K6200)を用いて発色させ、マイクロプレートリーダーで吸光度を測定した。

抗体のピオチン化にはRoche社のBiotin Labeling Kit (CAT# 1 418 165)を用いた。また、サンプル中の可容型GPC3濃度の換算には、表計算ソフトGlaphPad PRISM (GlaphPad software Inc. ver. 3.0)を用いて解析した。図5に本実施例のサンドイッチPLISAの原理を示す。

精製可溶型GPC3を用いてスタンダードカーブを作製した結果、検出限界が数ng/mLの系を構築することができた。図6にM6B1およびM18D4を用いたGPC3サンドイッチELISAのスタンダードカーブを示した。この系を用い、前述のHepC2の培養上清、及びヒト肝癌HepC2細胞を移植したマウス血清中の分泌型GPC3の検出を試みた。コントロールの培地、及びコントロールマウス血清では可溶型GPC3は検出限界以下であったのに対し、HepC2の培養上清、及びヒト肝癌HepC2細胞を移植したマウス血清中に可溶型GPC3が検出された。精製可溶型GPC3の濃度に換算すると、HepC2培養上清では1.2μg/mL、マウス血清でも23~90ng/mであった(表1)。

NSDOCID: <WO ___2004038420A1_l_>

表 1

HepG2移植マウスplasma中の可溶型GPC3濃度の測定 (ng/mL)

		M6B01(N) -	м19В11(N) -	M6B1(N)	м13В3(С) -	м13В3(С)-
	腹痛体積(mm3)	M18D4(N)	M18D4(N)	BioM3C11(C)	BloM18D4(N)	вюмзвв(С)
HepG2培養上清		1190	1736	224	234	<1
HepG2移権SCIDマウス #1	2022	65.4	76.9	<10	<10	<10
HepG2移植SCIDマウス #2	1705	71.7	94.8	<10	<10	<10
HepG2移植SCIDマウス #3	2257	90.3	113.9	<10	<10	<10
HepG2移植SCIDマウス #4	2081	87.3	107.3	<10	15.0	<10
HepG2移植nudeマウス #1	1994	58.7	53.6	19.7	35.5	102.2
HepG2移植nudeマウス #2	190 & 549	22,9	33.6	<10	11.5	40.6
Normal SCIDマウス #1	0	<10	<10	<10	<10	<10
Normal SCIDマウス #2	0	<10	<10	<10	<10	<10
Normal SCIDマウス #3	0	<10	<10	<10	<10	<10

分泌型GPC3の構造

先に立てた仮脱通りGPC3が358番目のアルギニンと359番目のセリンとの間で切断を受けて分泌されているかについて検討を行った。分泌型GPC3がN末端断片であった場合、N末端窓職抗体とC末端認識抗体の組み合わせのサンドイッチELISAでは検出できないと考えられる。N末端断片を認識する抗体及びC末端側断片を認識する抗体をれぞれ3種ずつを用いて、様々な組み合わせのサンドイッチELISA系を構築した。図7に分泌可溶化型GPC3の構造を、図8に抗体の組み合わせを示す。図9にこのサンドイッチBLISAのスタンダードカーブを示す。渡1に測定結果を示すが、表1に示すようにHepC2の培養上清、及びヒト肝癌HepC2細胞を移植したマウス血清中の分泌型GPC3の検出はN末端側断片認識抗体同士の組み合わせでは高い値を示し、C末端断片認識抗体を含む系では多くのマウスで検出限界以下であった。このことから、今回明らかになった分泌型GPC3はN末端断片が優位であることが予想された。

産業上の利用可能性

NAL - UUUUNA

実施例に示したように、肝癌細胞で高発現しているGPC3は一部分泌型として血 液中に存在する可能性が示された。GPC3は肝癌マーカーであるAFPよりも早期の 癌で遺伝子発現が認められるので、GPC3の検出は癌の診断として有用であると考 えられる。GPC3は肝癌細胞株以外に、肺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、膵臓癌、 リンパ腫などの癌細胞株においても発現が確認されているので、肝病以外の診断

にも適用できる可能性がある。

また、分泌型のGPC3はアミノ酸358番目のアルギニンと359番目のセリンの間で 切断されたN末端断片が優位である可能性が示された。このことから診断用抗体 としてはN末端断片認識抗体が有用と考えられる。また、ADCC活性及びCDC活性 を有する肝癌治療用抗体としてはC末端断片認識抗体を用いれば、血中の分泌型G PC3にトラップされること無く効率的に肝癌細胞に到達することが可能であると 考えられる。

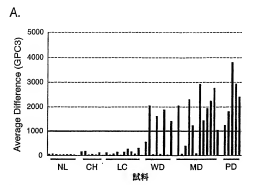
本明細書に引用されたすべての刊行物は、その内容の全体を本明細書に取 り込むものとする。また、添付の請求の範囲に配載される技術思想および発 明の範囲を逸脱しない範囲内で本発明の種々の変形および変更が可能である ことは当業者には容易に理解されるであろう。本発明はこのような変形およ び変更をも包含することを意図している。

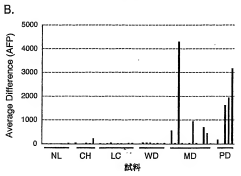
請求の範囲

- 1. 被検試料中の可溶化GPC3タンパク質を検出することを特徴とする癌の診断方法。
- 2. 可溶化GPC3タンパク質が、GPC3のN端ペプチドである請求項1記載の癌の診断方法。
- 3. GPC3のN端ペプチドがGPC3の第1番目のアミノ酸から第374番目のアミノ酸からなるアミノ酸配列中または第1番目のアミノ酸から第358番目のアミノ酸からなるアミノ酸配列中に含まれるペプチド斯片である、請求項2記載の癌の診断方法。
- 4. 被検試料が血液、血清、血漿のいずれかである請求項1から3のいずれか1 項に配載の診断方法。
- 5. 肝臓癌である請求項1から4のいずれか1項に記載の診断方法。
- 6. 抗GPC3抗体を用いることを特徴とする請求項1から5のいずれか1項に配載の方法。
- 7. 支持体に固定した抗GPC3抗体と標識物質で標識された抗GPC3抗体を用いることを特徴とする請求項6配載の方法。
- 8. 標識物質がピオチンである請求項7記載の方法。
- 9. 抗GPC3抗体を含む癌の診断薬。
- 10. 支持体に固定した抗GPC3抗体と、標識物質で標識された抗体を含むことを 特徴とする請求項9記載の診断薬。

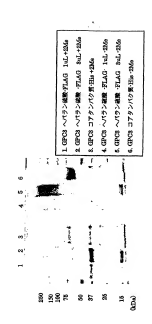
- 11. 肝臓癌である請求項9又は10記載の診断薬。
- 12. 抗GPC3抗体がGPC3のN端ペプチドを認識することを特徴とする請求項9から11のいずれか1項に配載の診断薬。
- 13. 抗GPC3抗体を含む診断キット。
- 14. 支持体に固定した抗GPC3抗体と、標識物質で標識された抗体を含むことを 特徴とする請求項13配載の診断キット。

図 1





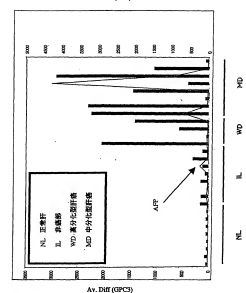
図



2/9

<u>გ</u>





3/9

<u>図</u> 4

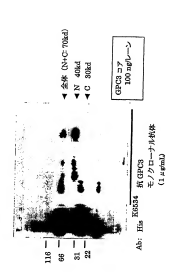


図 5

OD測定

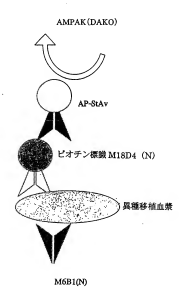
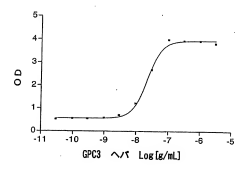


図 6

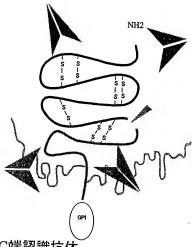
サンドイッチ ELISA M6B1-M18D4(Bio)



WO 2004/038420 PCT/JP2003/011320

図 7

N端認識抗体



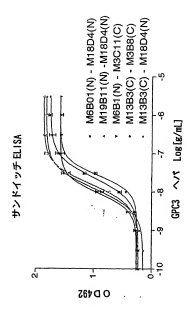
C端認識抗体

図 8

	可溶结	型GPC3の	形態
	N端のみ	N+C	C端のみ
N-N ELISA	+	+	
N-C ELISA		+	
C-C ELISA		+	+

ත <u>න</u>

BN9DOCID: <WO____2004038429A1_J_>



9/9

SEQUENCE LISTING

```
<110> PERSEUS PROTEOMICS INC.
<120> A method for diagnosing cancer by detecting GPC3
<130> PH-1887-PCT
<140>
<141>
<150> PCT/JP02/08997
<151> 2002-09-04
<160> 6
<170> PatentIn Ver. 2.1
⟨210⟩ 1
⟨211⟩ 31
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic
⟨400⟩ 1
gatatcatgg ccgggaccgt gcgcaccgcg t
                                                                   31
<210> 2
⟨211⟩ 31
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

<220>

EMSDOCID: <WO___2004038420A1_l_>

<22	3> I)esc i	ipti	on c	f Ar	tifi	cial	Sec	ueno	e: S	Syntl	netio	:			
	10> 2 age t		tgca	ccae	ga a	gaag	aago	ас								31
<21 <21	0> 3 1> 2 2> D 3> H	300	sapi	ens												
	1> 0	DS (109)	(1	851)												
	0> 3 cacg		cttg	ctcc	tc a	gggc	cact	g cc	aggc	ttgc	cga	gtcc	tgg	gact	gctctc	60
gct	ccgg	ctg	ccac	tete	cc g	cgct	ctcc	t ag	ctcc	ctgc	gaa	gcag			c ggg a Gly	117
		Arg		gcg Ala		-				_	_		-	-	-	165
				gcg Ala					_	-		-			-	213
				tcc Ser 40												261
		gaa		ccc									_			309

	55			60			65		
		t gc Cys					Tyr	cta Leu	357
		aac Asn						gag Glu	405
		att Ile							453
		cgc Arg 120							501
		agc Ser		,	- +				549
		gtg Val							597
		aat Asn							645
		aac Asn							693
		gga Gly							741

		200				205				210		
						Lys		_			agg Arg	789
		gct Ala			gga							837
-		ttc Phe	-		-		-	_		_		885
	-	tac Tyr	-	_	 _	_	_	-		_		933
		gtg Val 280				-	_	-		 		981
		tgg Trp										102
		aga Arg			-	_		-	_			1077
		cat His			_			_		-		1125
		act Thr				-	-				-	1173

BNSDOCID: <WO____2004038420A1_I_>

BMSDOCID: <WO 2004038420A1 | >

340					345					350					355	
caa	tat	aga	tct	gc t	tat	tat	cct	gaa	gat	ctc	ttt	att	gac	aag	aaa	1221
Gln	Tyr	Arg	Ser		-	Tyr	Pro	Glu	Asp	Leu	Phe	Ile	Asp	Lys	Lys	
				360					365					370		
gta	tta	aaa	gtt	gct	cat	gta	gaa	cat	gaa	gaa	acc	tta	tcc	agc	cga	1269
Val	Leu	Lys	Val	Ala	His	Va1	Glu	His	Glu	Glu	Thr	Leu	Ser	Ser	Arg	
			375					380					385			
aga	agg	gaa	cta	att	cag	aag	ttg	aag	tct	ttc	atc	agc	ttc	tat	agt	1317
Arg	Arg	Glu	Leu	I1e	Gln	Lys	Leu	Lys	Ser	Phe	lle	Ser	Phe	Tyr	Ser	
		390					395					400				
act	tta	cct	ggr	tec	atc	toc	200	cat	200	cct	oto	grg	022	220	asc	1365
-	_	Рго				_	-		_				-		-	1000
	405		01,			410			001		415		014	11011	пор	
		tgc					-				-		-		-	1413
	Leu	Cys	Trp	Asn		Gin	Glu	Leu	Va l		Arg	Туг	Ser	Gln	-	
420					425				•	430					435	
gca	gca	agg	aat	gga	atg	aaa	aac	cag	ttc	aat	ctc	cat	gag	ctg	aaa	1461
Ala	Ala	Arg	Asn	Gly	Net	Lys	Asn	Gln	Phe	Asn	Leu	His	Glu	Leu	Lys	
				440					445					450		
ata	220	ggc	cet	as a	009	ata	ate	a or t	caa	2++	n##	asc.	200	cta	220	1509
		Gly												-	-	1009
	-,0	.,	455		•••			460	٠		•••		465	200	2,5	
		aac	_		_			_		_					-	1557
His	Ile		Gln	Leu	Leu	Arg		Met	Ser	Met	Pro		Gly	Arg	Val	
		470					475					480				
ctg	gat	aaa	aac	ctg	gat	gag	gaa	ggg	ttt	gas	agt	gga	gac	tgc	ggt	1605
Leu																

WO 2004/038420 PCT/JP2003/011320

	485					490					495					
-			-								-			ata Ile		1658
									-					ctg Leu 530		1701
-			-					_	_	-				gac Asp		1749
														ctg Leu		1797
			-	_	-		-			-				ctg Leu	gtg · Val	1845
cac His 580	tga	ctgo	ctgs	stg c	ccas	caca	it gt	gcts	ccc t	aca	igcac	cct	gtgg	tctt	сс	1901
tega	taaa	igg (aacc	actt	t ct	tatt	tttt	tct	attt	ttt	tttt	tttg	tt a	tcct	gtata	1961
ccto	ctc	ag (cate	aagt	a ga	ggac	taac	cat	gtgt	tat	gttt	tcga	aa a	tcaa	atggt	2021
atct	ttte	ga g	gaag	at ac	a tt	ttag	tggt	ago	atat	aga	ttgt	cct t	tt 8	caaa	gaaag	2081
aaaa	aaaa	icc a	tcaa	gttg	t go	caaa	ttat	tet	ccta	tgt	ttgg	ctgc	tag	aaca	tggtt	2141
acca	tgto	tt t	ctct	ctca	c to	cctc	cctt	tct	atcg	ttc	tctc	tttg	ca t	ggat	ttctt	2201

WO 2004/038420 PCT/JP2003/011320

<212> PRT <213> Homo sapiens <400> 4 Met Ala Gly Thr Val Arg Thr Ala Cys Leu Val Val Ala Met Leu Leu 5 Ser Leu Asp Phe Pro Gly Gln Ala Gln Pro Pro Pro Pro Pro Pro Asp 25 Ala Thr Cys His Gln Val Arg Ser Phe Phe Gln Arg Leu Gln Pro Gly 40 Leu Lys Trp Val Pro Glu Thr Pro Val Pro Gly Ser Asp Leu Gln Val 55 Cys Leu Pro Lys Gly Pro Thr Cys Cys Ser Arg Lys Met Glu Glu Lys 70 75 Tyr Gln Leu Thr Ala Arg Leu Asn Net Glu Gln Leu Leu Gln Ser Ala 85 90 Ser Met Glu Leu Lys Phe Leu Ile Ile Gln Asn Ala Ala Val Phe Gln 105 Glu Ala Phe Glu Ile Val Val Arg His Ala Lys Asn Tyr Thr Asn Ala 120 115 Met Phe Lys Asn Asn Tyr Pro Ser Leu Thr Pro Gln Ala Phe Glu Phe 135 Val Gly Glu Phe Phe Thr Asp Val Ser Leu Tyr Ile Leu Gly Ser Asp 145 150 155 160 Ile Asn Val Asp Asp Met Val Asn Glu Leu Phe Asp Ser Leu Phe Pro

 Val
 Gly
 Glu
 Phe
 Phe
 Thr
 Asp
 Val
 Ser
 Leu
 Ty
 Te
 Leu
 Gly
 Ser
 Asp
 Asp
 Asp
 Asp
 Met
 Val
 Asn
 Glu
 Leu
 Phe
 Asp
 Ser
 Leu
 Phe
 Pro

 Val
 Ile
 Tyr
 Thr
 Glu
 Leu
 Leu
 Asp
 Ser
 Leu
 Phe
 Pro
 Tro
 Iro
 Iro
 Iro
 Iro
 Asp
 Ser
 Asp
 Leu
 Leu

WO 2004/038420 PCT/JP2003/011320

		195					200					205			
Gly	Asn	Phe	Pro	Lys	Leu	Ile	Met	Thr	Gln	Val	Ser	Lys	Ser	Leu	Gln
	210	i				215					220				
Val	Thr	Arg	He	Phe	Leu	Gln	Ala	Leu	Asn	Leu	Gly	Ile	Glu	Val	Ile
225					230					235					240
Asn	Thr	Thr	Asp	His	Leu	Lys	Phe	Ser	Lys	Asp	Cys	Gly	Arg	Met	Leu
				245					250					255	
Thr	Arg	Met			Cys	Ser	Tyr					Met	Met	Val	Lys
			260						,				270		
Pro	Cys			Туг	Cys	Asn					Gly	-	Met	Ala	Gly
		275			_	_						285		_	
Val			He	Asp	Lys			Arg	Glu	Tyr		Leu	Ser	Leu	Glu
	290			01	W- A	295			T		300	01.		77 1	7
305		vai	ASIL	GIY	Met 310		Arg	116	IYE	315	met	GIU	ASU	Yaı	320
		I an	Dha	Sa-	Thr		Uie	A en	Sar		Cln	Tur	Val	Cin	
. LCu	Uly	LCu	IHC	325	1111	116	1113	пор	330	116	0111	131	141	335	Lys
Asn	Ala	Glv	I.ve		Thr	Thr	Thr	Tle		Lvs	Len	Cve	Ala		Ser
		,	340					345		-,-	200	•,•	350		
Gln	Gln	Arg	Gln	Tyr	Arg	Ser	Ala	Туг	Tyr	Pro	Glu	Asp		Phe	Ile
		355					360					365			
Asp	Lys	Lys	Val	Leu	Lys	Val	Ala	His	Val	Glu	His	Glu	Glu	Thr	Leu
	370					375					380				
	Ser	Arg	Arg	Arg	Glu	Leu	He	Gln	Lys		Lys	Ser	Phe	Ile	
385					390					395					400
Phe	Tyr	Ser	Ala		Pro	Gly	Tyr	lle		Ser	His	Ser	Pro		Ala
01	4		Trt	405	۸	T		C1	410	01	T	17.1	01	415	T
GIU	ASD	ASP	1hr 420	Leu	Cys	Trp	Asn				Leu	Vai		Arg	lyr
So.=	Cln	Turn		Aln	Arg	Ann	Clu				Cin	Dho	430	T au	u: o
261		435	nia	nıa	uig		440					445	изп	ren	1115
GIn			Met	Lve	Gly								Πle	Πe	Aen
	450	-		~,0		455					460	0111			
Lys				Ile	Asn		Leu	Leu	Arg	Thr		Ser	Met	Pro	Lys
465					470										480
Glv	Arg	Val	Leu	Aso	Lvs	Asn	Len	Asp	Gln	Glu	Glv	Phe	Glu	Ser	Glv

485 490 495 Asp Cys Gly Asp Asp Glu Asp Glu Cys Ile Gly Gly Ser Gly Asp Gly 500 505 Met Ile Lys Val Lys Asn Gln Leu Arg Phe Leu Ala Glu Leu Ala Tyr 515 520 525 Asp Leu Asp Val Asp Asp Ala Pro Gly Asn Ser Gln Gln Ala Thr Pro. 535 540 Lys Asp Asn Glu Ile Ser Thr Phe His Asn Leu Gly Asn Val His Ser 545 550 555 560 Pro Leu Lys Leu Leu Thr Ser Met Ala Ile Ser Val Val Cys Phe Phe 565 570 575 Phe Leu Val His 580

- <210> 5
- <211> 31
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- (223) Description of Artificial Sequence: Synthetic
- <400> 5

atagaattcc accatggccg ggaccgtgcg c

31

- <210> 6
- <211> 31
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

WO 2004/038420

PCT/JP2003/011320

<400> 6 ataggatccc ttcagcgggg aatgaacgtt c

31

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/11320

A. CLASS Int.	FICATION OF SUBJECT MATTER .Cl ⁷ G01N33/574, C07K16/18, CC	7K14/435						
According	to International Patent Classification (IPC) or to both r	national classification and IPC						
B. FIELDS	SEARCHED							
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 G01N33/574, C07K16/18, C0							
Jits	tion searched other than minimum documentation to the uyo Shinan Koho 1922-1996 i Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003	Toroku Jitsuyo Shinan Kob	0 1994-2003					
Electronic o	late base consulted during the international search (nar	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)					
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with Indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
A Hey-Chi Hsu et al., "Cloning Expression of a Developmentally Regulated Transcript MXR7 in Heptocellular Varsinoma: Biological Significance and Temporospatial Distribution", CANCER RESEARCH, 57, 5179-5184, (1997)								
A	Jorge Filmus, "Glypicans in cancer", Glycobiology, Vol.1 (2001)		1-14					
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docume considered "E" carlier of date "L" docume cited to special: docume means "P" docume	estagation of third focus muttiles of the design and the second of the design from the second of the	"I" later document published after the interpretive data and not in conflict with it understand the principle or theory and considered the principle or theory and considered novel or named be considered so the document it is taken alone "Y" document of particular relevance; it is taken alone or many that the considered to involve an inventive size combinated with one or more other scale combinated with one or more other scale combinated white one or more other scale.	e application but cited to orthying the invention latined invention cannot be ed to involve an inventive latined invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art samily					
	ctual completion of the international search arch, 2004 (01.03.04)	Date of mailing of the international search, 2004 (16.						
Japan	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer						
Pacsimile No		Telephone No.						
Form PCT/	SA/210 (second sheet) (July 1998)							

A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))	_	
Int. C	C 1 7 GO1N33/574, CO7K16/18, CO7K14/436		
B. 調査を	行った分野		
	最小限資料(国際特許分類(IPC))		,
Int. C	1 ' GO1N33/574, CO7K16/18, CO7K14/435		
	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
日本国実用	新素公報 1922-1996年 実用新案公報 1971-2003年		
日本国登録	與用新案公報 1994-2003年		
日本国実用	新来登錄公報 1996-2003年		
国際調査で使用	用した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)	•
	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	トキけ その間清十名集所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Hey-Chi Hsu, et. al, "Cloning Expr		1-14
	Regulated Transcript MXR7 in Her		
	ical Significance and Temporospat	ial Distribution", CANCER R	
ĺ	ESEARCH, 57, 5179-5184, (1997)		
A	Jorge Filmus, "Glypicans in growt	h 01	1-14
, A	obiology, Vol. 11, No. 3, pp. 19R-23		1-14
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	(2002)	}
1	1		
□ C欄の鉄き	さにも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
(A)特に観り	基のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出版日又は優先日後に公表さ 出版と矛盾するものではなく、3	
	賢日前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの	
	公表されたもの 主張に聚義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考え	
日若しく	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	経験文献と他の1以
	星由を付す) よる関示、使用、展示等に言及する文献	上の文献との、当業者にとってE よって進歩性がないと考えられる	
	質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	200
国際調査を完了	01.03.04	国際調査報告の発送日 16.3	2004
国際調査機関の	9名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	21 9507
日本日	回特許庁 (ISA/JP)	竹中 靖典	3)
	専便番号100−8915 ポチャックでは、 ボール・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	電話番号 03-3581-1101	ン 内線 3251

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)